

レジメン名

ATRA+MIT(地固め療法 2コース目)
Low/intermediate risk

出典 Blood. 2010;116(17):3171-3179
ベサノイドカプセル添付文書2018年6月改訂

実施部署区分

入院 外来 処置

対象疾患

急性前骨髄性白血病
進行・再発
補助療法(術前・術後)
初発

投与減量の基準

WBC	3万/mm ³ を超える		
その他			

1クール期間
(次のクールまでの標準期間)

総クール数

投与中止の基準

WBC	3万/mm ³ を超える	Cr	3.0mg/dL以上
T-bil	3.0mg/dL以上	LVEF	50%未満
その他	APL分化症候群が疑われる症状 偽性脳腫瘍 ※T-bil、CrはATRA+ATO療法のレジメンを参考		

薬剤名・略号	1日投与量	投与方法	投与速度(時間)	投与日(d1、d8等)
ATRA(ベサノイド)	45mg/m ²	経口	分3(食後)	d1-15
ミトキサントロン(ノバントロン)	10mg/m ²	NS100mL	30分	d1-5

1日投与順
(経時的にプレ Medikation・ホスト Medikation、
溶解液まで含む)

d1-15
ベサノイド45mg/m² 分3(食後)
d1-5
①グラニセトロン3mg/バッグ(15-30min)
②ノバントロン10mg/m²+NS100mL(30min)
③生食50mL(フラッシュ用)